



भारत का राजपत्र The Gazette of India

सी.जी.-डी.एल.-अ.-05032020-216539
CG-DL-E-05032020-216539

असाधारण
EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)
PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित
PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 857]

नई दिल्ली, सोमवार, मार्च 3, 2020/फाल्गुन 13, 1941

No. 857]

NEW DELHI, MONDAY, MARCH 3, 2020/PHALGUNA 13, 1941

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 3 मार्च, 2020

का.आ.956(अ).—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का0 आ0 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का. आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5ए 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3), (4), और (5) में तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, इकाई (यूनिट) और विनिर्माता और विपणन कम्पनियों के नाम सहित स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क. सं.	अनुसूचित विनिर्माता का नाम/ब्रांड का नाम	प्रबलता	इकाई	विनिर्माता और विपणन कंपनी	खुदरा मूल्य (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	कैल्शियम कार्बोनेट + विटामिन डी 3 + मिथाइलकोबालामाइन + एल-मिथाइलफोलेट कैल्शियम + पाइरीडोक्साल-5 फोस्फेट	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: कैल्शियम कार्बोनेट आईपी 1250 मिग्रा. के बराबर इलीमेंटल कैल्शियम 500 मिग्रा., विटामिन डी 3 आईपी 2000 आईयू.	1 गोली	मैसर्स इरिस लाइफसाइंस लि.	17.48

	गोली	मिथाइलकोबालामाइन आईपी 1500 एमसीजी, एल-मिथाइलफोलेट कैल्शियम 1 मिग्रा., पाइरीडोक्साल-5 फोस्फेट 20 मिग्रा.			
2.	कैल्शियम + विटामिन डी 3 + मिथाइलकोबालामाइन + एल-मिथाइलफोलेट कैल्शियम + पाइरीडोक्साल-5 फोस्फेट गोली (सीसी 74 एक्सट्रा)	प्रत्येक अलिपित चयुबल गोली में: कोरल कैल्शियम के बराबर इलीमेंटल कैल्शियम 500 मिग्रा., विटामिन डी 3 आईपी 2000 आईयू, मेकोबलामाइन (मिथाइलकोबालामाइन) आईपी 1500 एमसीजी, एल-मिथाइलफोलेट कैल्शियम 1 मिग्रा., पाइरीडोक्साल-5 फोस्फेट 20 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स विंडलास बायोटेक प्रा लि./मैसर्स वॉकहार्ट लि.	17.48
3.	क्लोपीडोग्रेल + एस्प्रीन गोली (क्लोपीगल-एपी-75)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: क्लोपीडोग्रेल बाईसल्फेट आईपी के बराबर क्लोपीडोग्रेल 75 मिग्रा., एस्प्रीन आईपी 75 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स रहईडवर्ग फार्मास्यूटिकल्स लि. /मैसर्स गाल्फा लेबोरेटरीज लि.	3.68
4.	सिल्लीडीपाइन + टेलमीसार्टन + क्लोरथालीडोन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: सिल्लीडीपाइन आईपी 10 मिग्रा., टेलमीसार्टन आईपी 40 मिग्रा., क्लोरथालीडोन आईपी 6.25 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स प्योर एंड क्योर हेल्थकेयर प्रा. लि./मैसर्स टॉरेंट फार्मास्यूटिकल्स लि.	10.80
5.	थियोकॉलवीकोसाइड + एसीक्लोफेनक + पैरासीटामोल गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: थियोकॉलवीकोसाइड आईपी 8 मिग्रा., एसीक्लोफेनक आईपी 100 मिग्रा., पैरासीटामोल आईपी 325 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स एकमस ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लि. /मैसर्स लुपिन लि.	20.42
6.	थियोकॉलवीकोसाइड + एसीक्लोफेनक + पैरासीटामोल गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: थियोकॉलवीकोसाइड आईपी 4 मिग्रा., एसीक्लोफेनक आईपी 100 मिग्रा., पैरासीटामोल आईपी 325 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स एकमस ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लि. /मैसर्स लुपिन लि.	13.28
7.	पैरासीटामोल + क्लोरफेनीरामाइन + फीनाइलफरीन सर्पेशन	प्रत्येक 5 मिलि. सर्पेशन में: पैरासीटामोल आईपी 125 मिग्रा., क्लोरफेनीरामाइन मेलेट आईपी 1 मिग्रा.+ फीनाइलफरीन हाइड्रोक्लोराइड आईपी 5 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स हेमा लेबोरेटरीज प्रा. लि./मैसर्स जायडस हेल्थकेयर लि.	0.80
8.	पैरासीटामोल + क्लोरफेनीरामाइन + फीनाइलफरीन ओरल ड्रोप्स	प्रत्येक मिलि. ओरल ड्रोप में: पैरासीटामोल आईपी 125 मिग्रा., क्लोरफेनीरामाइन मेलेट आईपी 1 मिग्रा., फीनाइलफरीन हाइड्रोक्लोराइड आईपी 2.5 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स हेमा लेबोरेटरीज प्रा. लि./मैसर्स जायडस हेल्थकेयर लि.	3.12
9.	सेफिक्सीम ट्राईहाइड्रेट + ऑफ्लोक्सीन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: सेफिक्सीम ट्राईहाइड्रेट आईपी के बराबर एनहाइड्रस सेफिक्सीम 200 मिग्रा., ऑफ्लोक्सीन, 200 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स रिवप्रा फॉर्मूलेशन प्रा. लि./मैसर्स कैडिला फार्मास्यूटिकल्स लि.	11.19
10.	इफावीरेंट + लमीवुडीन + टेनोफोर्वीर डिसोप्रॉक्सील फ्यूमरेट गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: इफावीरेंट आईपी 400 मिग्रा., लमीवुडीन आईपी 300 मिग्रा., टेनोफोर्वीर डिसोप्रॉक्सील फ्यूमरेट आईपी 300 मिग्रा. के बराबर टेनोफोर्वीर डिसोप्रॉक्सील 245 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स लॉरस लेबस लि. /मैसर्स एमक्योर फार्मास्यूटिकल्स लि.	54.44
11.	रानीटीडाइन + डाइसाइक्लोमाइन + सिमीथीकोन गोली (रेनटेक स्पास)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में: रानीटीडाइन हाइड्रोक्लोराइड आईपी के बराबर रानीटीडाइन 150 मिग्रा., डाइसाइक्लोमाइन हाइड्रोक्लोराइड आईपी 10 मिग्रा., सिमीथीकोन आईपी 20 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स विंडलास बायोटेक प्रा लि./मैसर्स जे. बी. केमिकल एंड फार्मास्यूटिकल्स लि.	4.86

12.	पैरासीटामोल + फिनाइलफरीन एचसीएल + क्लोरोफेनीरमाइन मेलेट + सोडियम साइट्रेट + अमोनियम क्लोराइड + मेंथोल सस्पेंशन (केओएलक्यू प्लस)	प्रत्येक 5 मिलि. सस्पेंशन में: पैरासीटामोल आईपी 250 मिग्रा., फिनाइलफरीन एचसीएल आईपी 5 मिग्रा., क्लोरोफेनीरमाइन मेलेट आईपी 2 मिग्रा., सोडियम साइट्रेट आईपी 60 मिग्रा., अमोनियम क्लोराइड आईपी 120 मिग्रा., मेंथोल आइपी 1 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स एकमस ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लि. /मैसर्स ब्लू क्रॉस लेबोरेटरीज प्रा. लि.	1.08
-----	---	---	---------	--	------

नोट :

(क) उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन के विनिर्माता अर्थात् जो “नई ड्रग” डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

(ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची एनपीपीए को आईपीडीएमएस के माध्यम से जारी करें तथा उसकी कापी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(ङ.) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसा कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।

(च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./205/73/2020/एफ/फा. सं. 8(73)/2020/डीपी/एनपीपीए—डिवी.II]

प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 3rd March, 2020

S.O. 956(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S. O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA), hereby fixes, the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of goods and services tax, if any, in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof;

TABLE

Sl. No.	Name of the Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Calcium Carbonate + Vitamin D3 + Methylcobalamine + L-Methylfolate Calcium + Pyridoxal-5 Phosphate Tablet	Each film coated Tablet contains: Calcium Carbonate IP 1250mg eq. to Elemental Calcium 500mg, Vitamin D3 IP 2000IU, Methylcobalamine IP 1500mcg, L-Methylfolate Calcium 1mg, Pyridoxal-5 Phosphate 20mg	1 Tablet	M/s Eris Lifesciences Ltd.	17.48
2.	Calcium + Vitamin D3 + Methylcobalamine + L-Methylfolate Calcium + Pyridoxal-5 Phosphate Tablet (CC 74 Xtra)	Each uncoated chewable tablet contains: Coral Calcium eq. to elemental Calcium 500mg, Vitamin D3 IP 2000IU, Mecobalamin (Methylcobalamin) IP 1500mcg, L-Methylfolate Calcium 1mg, Pyridoxal-5-phosphate 20mg	1 Tablet	M/s Windlas Biotech Private Limited /M/s Wockhardt Limited	17.48
3.	Clopidogrel + Aspirin Tablet (Clopigal-AP-75)	Each film coated tablet contains: Clopidogrel Bisulphate IP eq. to Clopidogrel 75mg, Aspirin IP 75mg	1 Tablet	M/s Rhydburg Pharmaceuticals Ltd. / M/s Galpha Laboratories Limited	3.68
4.	Cilnidipine + Telmisartan + Chlorthalidone Tablet	Each Film Coated Tablet contains: Cilnidipine IP 10mg, Telmisartan IP 40mg, Chlorthalidone IP 6.25mg	1 Tablet	M/s Pure and Cure Healthcare Pvt. Limited / M/s Torrent Pharmaceuticals Limited	10.80
5.	Thiocolchicoside + Aceclofenac + Paracetamol Tablet	Each Film Coated Tablet contains: Thiocolchicoside IP 8mg, Aceclofenac IP 100mg, Paracetamol IP 325mg	1 Tablet	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s Lupin Limited	20.42
6.	Thiocolchicoside + Aceclofenac + Paracetamol Tablet	Each Film Coated Tablet contains: Thiocolchicoside IP 4mg, Aceclofenac IP 100mg, Paracetamol IP 325mg	1 Tablet	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s Lupin Limited	13.28
7.	Paracetamol + Chlorpheniramine + Phenylephrine Suspension	Each 5 ml suspension contains: Paracetamol IP 125mg, Chlorpheniramine Maleate IP 1mg, Phenylephrine Hydrochloride IP 5mg	1ML	M/s Hema Laboratories Pvt. Ltd. / M/s Zydus Healthcare Limited	0.80
8.	Paracetamol + Chlorpheniramine + Phenylephrine oral drops	Each ml oral drop contains: Paracetamol IP 125mg, Chlorpheniramine Maleate IP 1mg, Phenylephrine Hydrochloride IP 2.5mg	1 ML	M/s Hema Laboratories Pvt. Ltd. / M/s Zydus Healthcare Limited	3.12

9.	Cefixime Trihydrate + Ofloxacin Tablet	Each film coated Tablet contains: Cefixime Trihydrate IP eq. to Anhydrous Cefixime 200mg, Ofloxacin IP 200mg.	1 Tablet	M/s Rivpra Formulations Pvt. Ltd. / M/s Cadila Pharmaceuticals Limited	11.19
10.	Efavirenz + Lamivudine + Tenofovir Disoproxil fumarate Tablet	Each film coated tablet contains: Efavirenz IP 400mg Lamivudine IP 300mg Tenofovir Disoproxil fumarate IP 300mg eq. to Tenofovir Disoproxil 245mg	1 Tablet	M/s Laurus Labs Ltd. / M/s Emcure Pharmaceuticals Ltd.	54.44
11.	Ranitidine + Dicyclomine + Simethicone Tablet (Rantac Spas)	Each film coated tablet contains: Ranitidine Hydrochloride IP eq to Ranitidine 150mg, Dicyclomine Hydrochloride IP 10mg, Simethicone IP 20mg,	1 Tablet	M/s Windlas Biotech Pvt. Ltd. / M/s J. B. Chemicals & Pharmaceuticals Limited	4.86
12.	Paracetamol + Phenylephrine HCl + Chlorpheniramine Maleate + Sodium Citrate + Ammonium Chloride + Menthol Suspension (KOLQ Plus)	Each 5ml suspension contains: Paracetamol IP 250mg, Phenylephrine HCl IP 5mg, Chlorpheniramine Maleate IP 2mg Sodium Citrate IP 60mg, Ammonium Chloride IP 120mg, Menthol IP 1mg	1 ML	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s Blue Cross Laboratories Pvt. Ltd.	1.08

Note:

- The manufacturer of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- The manufacturer may add goods and services tax only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturer / marketer as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfilment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturer/marketing companies.
- In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/205/73/2020/F.F. No. 8(73)/2020/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 3 मार्च, 2020

का.आ. 957(अ).—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का.आ. 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5ए 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3), (4), और (5) में तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, इकाई (यूनिट) और विनिर्माता और विपणन कम्पनियों के नाम सहित स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क. सं.	अनुसूचित विनिर्माता का नाम/ब्रांड का नाम	प्रबलता	इकाई	विनिर्माता और विपणन कंपनी	खुदरा मूल्य (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	रिमोग्लीफ्लोजिन + मेटफोरमिन गोली	प्रत्येक गोली में: रिमोग्लीफ्लोजिन 100 मिग्रा., मेटफोरमिन 500 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स ग्लेनमार्क फार्मास्यूटिकल्स लि.	11.54
2.	रिमोग्लीफ्लोजिन + मेटफोरमिन गोली	प्रत्येक गोली में: रिमोग्लीफ्लोजिन 100 मिग्रा., मेटफोरमिन 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स ग्लेनमार्क फार्मास्यूटिकल्स लि.	13.18
3.	डापाग्लीफ्लोजीन + मेटफोरमीन गोली	प्रत्येक गोली में: डापाग्लीफ्लोजीन 5 मिग्रा., मेटफोरमीन 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स सन फार्मा लेबोरेटरीज लि.	39.98
4.	डापाग्लीफ्लोजीन + मेटफोरमीन गोली	प्रत्येक गोली में: डापाग्लीफ्लोजीन 10 मिग्रा., मेटफोरमीन 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स सन फार्मा लेबोरेटरीज लि.	42.01
5.	डापाग्लीफ्लोजीन + मेटफोरमीन गोली	प्रत्येक गोली में: डापाग्लीफ्लोजीन 10 मिग्रा., मेटफोरमीन 500 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स सन फार्मा लेबोरेटरीज लि.	40.44
6.	डापाग्लीफ्लोजीन + मेटफोरमीन गोली	प्रत्येक गोली में: डापाग्लीफ्लोजीन 5 मिग्रा., मेटफोरमीन 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स एब्सोट हेल्थकेयर प्रा. लि.	39.98
7.	डापाग्लीफ्लोजीन + मेटफोरमीन गोली	प्रत्येक गोली में: डापाग्लीफ्लोजीन 10 मिग्रा., मेटफोरमीन 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स एब्सोट हेल्थकेयर प्रा.	42.01
8.	डापाग्लीफ्लोजीन + मेटफोरमीन गोली	प्रत्येक गोली में: डापाग्लीफ्लोजीन 10 मिग्रा., मेटफोरमीन 500 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स एब्सोट हेल्थकेयर प्रा.	40.44
9.	एमपाग्लीफ्लोजीन + मेटफोरमीन गोली	प्रत्येक गोली में: एमपाग्लीफ्लोजीन 12.5 मिग्रा., मेटफोरमीन 500 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स बोइहरिंजर इनगेलहिम इंडिया प्रा. लि./मैसर्स लुपिन लि.	30.88
10.	एमपाग्लीफ्लोजीन + मेटफोरमीन गोली	प्रत्येक गोली में: एमपाग्लीफ्लोजीन 12.5 मिग्रा., मेटफोरमीन 1000 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स बोइहरिंजर इनगेलहिम इंडिया प्रा. लि./मैसर्स लुपिन लि.	32.45
11.	एमपाग्लीफ्लोजीन + मेटफोरमीन गोली	प्रत्येक गोली में: एमपाग्लीफ्लोजीन 5 मिग्रा., मेटफोरमीन 500 मिग्रा.	1 गोली	मैसर्स बोइहरिंजर इनगेलहिम इंडिया प्रा. लि./मैसर्स लुपिन लि.	25.66

नोट :

(क) उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन के विनिर्माता अर्थात् जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

(ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्माताओं के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य

सूची एनपीपीए को आईपीडीएमएस के माध्यम से जारी करें तथा उसकी कापी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(ङ) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसा कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।

(च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./205/73/2020/एफ/फा. सं. 8(73)/2020/डीपी/एनपीपीए-डिवी. II]
प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 3rd March, 2020

S.O. 957(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA), hereby fixes, the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of goods and services tax, if any, in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof;

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Remogliflozin + Metformin Tablet	Each tablet contains: Remogliflozin 100 mg Metformin 500 mg	1 Tablet	M/s Glenmark Pharmaceuticals Ltd	11.54
2.	Remogliflozin + Metformin Tablet	Each tablet contains: Remogliflozin 100 mg Metformin 1000 mg	1 Tablet	M/s Glenmark Pharmaceuticals Ltd	13.18
3.	Dapagliflozin + Metformin Tablet	Each tablet contains: Dapagliflozin 5mg Metformin 1000mg	1 Tablet	M/s Sun Pharma Laboratories Ltd.	39.98
4.	Dapagliflozin + Metformin Tablet	Each tablet contains: Dapagliflozin 10mg Metformin 1000mg	1 Tablet	M/s Sun Pharma Laboratories Ltd.	42.01

5.	Dapagliflozin + Metformin Tablet	Each tablet contains: Dapagliflozin 10mg Metformin 500mg	1 Tablet	M/s Sun Pharma Laboratories Ltd.	40.44
6.	Dapagliflozin + Metformin Tablet	Each tablet contains: Dapagliflozin 5mg Metformin 1000mg	1 Tablet	M/s Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	39.98
7.	Dapagliflozin + Metformin Tablet	Each tablet contains: Dapagliflozin 10mg Metformin 1000mg	1 Tablet	M/s Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	42.01
8.	Dapagliflozin + Metformin Tablet	Each tablet contains: Dapagliflozin 10mg Metformin 500mg	1 Tablet	M/s Abbott Healthcare Pvt. Ltd.	40.44
9.	Empagliflozin + Metformin Tablet	Each tablet contains: Empagliflozin 12.5mg Metformin 500mg	1 Tablet	Boehringer Ingelheim India Pvt. Ltd. / M/s Lupin Ltd.	30.88
10.	Empagliflozin + Metformin Tablet	Each tablet contains: Empagliflozin 12.5mg Metformin 1000mg	1 Tablet	Boehringer Ingelheim India Pvt. Ltd. / M/s Lupin Ltd.	32.45
11.	Empagliflozin + Metformin Tablet	Each tablet contains: Empagliflozin 5mg Metformin 500mg	1 Tablet	Boehringer Ingelheim India Pvt. Ltd. / M/s Lupin Ltd.	25.66

Note:

- The manufacturer of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- The manufacturer may add goods and services tax only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturer / marketer as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfilment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturer/marketing companies.
- In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/205/73/2020/F/F. No. 8(73)/2020/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 3 मार्च, 2020

का.आ.958(अ).—यतः औषध विभाग (जिसे बाद में डीओपी के रूप में संदर्भित किया है) ने अनिवार्य औषधि की संभावित राष्ट्रीय सूची, 2015 (जसे बाद में एनएलईएम के रूप में संदर्भित किया है) के आधार पर दिनांक 10.03.2016 के का.आ. 701(अ) के द्वारा औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 (जिसे बाद में डीपीसीओ के रूप में संदर्भित किया है) की अनुसूची I के आधार पर संभावित किया है।

02. और जबकि अनुसूचित विनिर्मितियों की सूची के संभावित होने पर डीपीसीओ, 2013 के पैरा 17 में संभावित की तारीख से साठ दिनों की अवधि के भीतर डीपीसीओ, 2013 के उपबंधों के अनुसार तय होने वाली अनुसूची-I में जोड़ी गई विनिर्मितियों (यानी दवाईयों) की अधिकतम कीमतों का निर्धारण आवश्यक है।

03. और जबकि राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसे बाद में एनपीपीए के रूप में संदर्भित किया है) ने मार्च, 2016 में अधिकतम मूल्य निर्धारण की प्रक्रिया शुरू की थी। इस संबंध में एनपीपीए ने अपने विभिन्न कार्यालय ज्ञापनों द्वारा (यानि ओएमस) द्वारा अनुसूचित विनिर्मितियों की एक सूची अपलोड की थी जिसके लिए मूल्य निर्धारण के लिए अपेक्षित डाटा आधारित संदर्भ विपणन उपलब्ध नहीं था। उपर्युक्त ओएम की प्रतियां ड्रग्स मैनुफैक्चरर्स एसोसियेशन को यह अनुरोध करते भेजी गई थी कि वे विपणन आधारित डाटा प्रस्तुत करें और जबकि एनपीपीए औषध विभाग को डीपीसीओ, 2013 को संभावित करने का भी सुझाव दिया था ताकि जहां विपणन आधारित आंकड़े अधिकतम मूल्य निर्धारण के लिए उपलब्ध नहीं हैं और जहां ऐसी अनुसूचित विनिर्मितियों के लिए राज्य संस्थागत खरीद मूल्य उपलब्ध नहीं ताकि उसके मूल्य निर्धारण में सुविधापूर्ण विचार किया जा सके।

04. और जबकि विनिर्माताओं और आधिकारिक आंकड़े संग्रह करने वाली एजेंसी जैसे एआईओसीडी एडब्ल्यूएसीएस से उपलब्ध कराई गई जानकारी के आधार पर कतिपय अनुसूचित विनिर्मितियों के संबंध में जहां विपणन आधारित कीमतें उपलब्ध थी, एनपीपीए ने ऐसी अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम कीमत तय कर दी है। एनपीपीए ने अब तक उपलब्ध आंकड़ों के आधार पर 861 विनिर्मितियों की अधिकतम कीमतों को तय कर लिया है। हालांकि, प्रासंगिक और विश्वसनीय विपणन आधारित डेटा प्राप्त करने के कई प्रयासों के बाद भी, एनपीपीए आवश्यक विपणन डेटा की कमी के लिए शेष अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम कीमतों का निर्धारण नहीं कर पाया है।

05. और जबकि यह डीपीसीओ, 2013 के अनुसूची I के तहत अधिसूचित सभी दवाओं की अधिकतम कीमतों को संशोधित करने के लिए एनपीपीए के लिए जनहितों की रक्षा के लिए मूल्य निर्धारण के वैकल्पिक तरीकों को अपनाना अनिवार्य है ताकि आवश्यक दवाइयों के उपभोक्ताओं को उपयुक्त और उचित अधिकतम कीमतों का लाभ सुनिश्चित किया जा सके।

06. और जबकि औषध विभाग(डीओपी) दिनांक 05.02.2019 के संचार के आधार पर एनपीपीए ने संस्थागत डाटा एकत्र करने के लिए अतिरिक्त प्रयास किए थे। अपेक्षित संस्थाओं से डाटा प्राप्त करने के लिए, महानिदेशक स्वास्थ्य सेवा (डीजीएचएस), केंद्रीय दवा खरीद एजेंसी; राज्य दवा खरीद एजेंसी, राज्य दवा नियंत्रक (एसडीसी), केंद्र/राज्य सरकारी अस्पताल इत्यादि को पत्र जारी किए गए थे। एनपीपीए ने 24: मार्जन प्रदान करने के लिए भारतीय उद्योग परिसंघ (सीआईआई), नई दिल्ली और इंडियन फार्मास्यूटिकल्स एलायंस (आईपीए), मुंबई से प्राप्त अभ्यावेदन को भी नोट किया था।

07. और अब भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का0 आ0 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का0 आ0 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 19 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसे एनपीपीए के रूप में संदर्भित किया गया है) नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:—

सारणी

क.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	फरस सॉल्ट (ए) + फोलिक एसिड (बी)	गोली 100 मिग्रा इलेमेनटल आयरन (ए)+ 500 एमसीजी (बी)	1 गोली	0.23
2.	ऑल-ट्रांस रेटीनॉइक एसिड	कैप्सूल 10 मिग्रा.	1 कैप्सूल	80.05

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित

विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत वस्तु एवं सेवा कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-ट में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फॉर्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./205/73/2020/एफ/फा.सं. 8(73)/2020/डीपी/एनपीपीए-डिवी.III]
प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 3rd March, 2020

S.O. 958(E).—Whereas, the Department of Pharmaceuticals (hereinafter referred as DOP) has amended Schedule I of the Drugs Price Control Order (hereinafter referred as DPCO) 2013 vide S.O. 701(E) dated 10.03.2016 based on revised National List of Essential Medicine (hereinafter referred as NLEM) 2015;

02. And whereas on amendment of the list of scheduled formulations, paragraph 17 of the DPCO 2013 requires fixation of the ceiling prices of formulations (i.e. medicines) added in the Schedule I to be fixed as per the provisions of the DPCO, 2013 within a period of sixty days from the date of amendment;

03. And whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) initiated the process of the ceiling price fixation in March 2016. In this connection, NPPA vide its various Office Memorandums (OMs) had uploaded list of the scheduled formulations for which reference market based data required for price fixation was not available. Copies of the aforesaid OMs were also sent to Drugs Manufacturers Associations requesting for submission of market based data and whereas NPPA had also suggested the Department of Pharmaceuticals to amend DPCO 2013 so as to facilitate consideration of the State

Institutional Procurement Price for such scheduled formulations where market based data are not available to facilitate ceiling price fixation;

04. And whereas on the basis of inputs from the manufacturer and official data collection agency viz AIOCD AWACS in respect of certain scheduled formulations where market based prices could be traced, NPPA has fixed the ceiling prices of such scheduled formulations. NPPA has so far fixed the ceiling prices of 861 formulations on the basis of available data. However, even after a number of attempts made to obtain the relevant and reliable market based data, NPPA has not been able to fix the ceiling prices of remaining scheduled formulation for the want of requisite market data;

05. And whereas, it is obligatory on the part of the NPPA to revise the ceiling prices of all the drugs notified under the Schedule I of DPCO, 2013 so as to ensure the benefit of fair and reasonable ceiling prices to the consumers of such essential medicines to protect public interest, there is a necessity to adopt alternative methods of price fixation;

06. And whereas, based on the communication of Department of Pharmaceuticals (DOP) dated 05.02.2019, NPPA had taken extra efforts to collect the institutional data. Letters were issued to Director General Health Services (DGHS), Central drug procurement agencies; state drug procurement agencies, state drug controller (SDC), Central/State Government Hospitals and private Hospitals, etc in order to obtain the data from the required Institutions. NPPA had also noted the representations received from Confederation of Indian Industry (CII), New Delhi and Indian Pharmaceutical Alliance (IPA), Mumbai for providing 24% margin.

07. And now, in exercise of the powers conferred by paragraphs 19 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
3.	Ferrous Salt (A) + Folic Acid (B)	Tablet 100 mg elemental iron (A) + 500 mcg (B)	1 Tablet	0.23
4.	All-trans Retinoic Acid	Capsule 10 mg	1 Capsule	80.05

Note:

(a) All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.

(b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.

(c) The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.

(d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.

(e) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.

(f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.

(g) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

(h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.

(i) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/205/73/2020/F/F. No. 8(73)/2020/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 3 मार्च, 2020

का.आ. 959(अ).—यतः औषध विभाग (जिसे बाद में डीओपी के रूप में संदर्भित किया है) ने अनिवार्य औषधि की संभावित राष्ट्रीय सूची, 2015 (जसे बाद में एनएलईएम के रूप में संदर्भित किया है) के आधार पर दिनांक 10.03.2016 के का.आ. 701(अ) के द्वारा औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 (जिसे बाद में डीपीसीओ के रूप में संदर्भित किया है) की अनुसूची I के आधार पर संभावित किया है।

02. और जबकि अनुसूचित विनिर्मितियों की सूची के संभावित होने पर डीपीसीओ, 2013 के पैरा 17 में संशोधन की तारीख से साठ दिनों की अवधि के भीतर डीपीसीओ, 2013 के उपबंधों के अनुसार तय होने वाली अनुसूची-I में जोड़ी गई विनिर्मितियों (यानी दवाईयों) की अधिकतम कीमतों का निर्धारण आवश्यक है।

03. और जबकि राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसे बाद में एनपीपीए के रूप में संदर्भित किया है) ने मार्च, 2016 में अधिकतम मूल्य निर्धारण की प्रक्रिया शुरू की थी। इस संबंध में एनपीपीए ने अपने विभिन्न कार्यालय ज्ञापनों द्वारा (यानि ओएमस) द्वारा अनुसूचित विनिर्मितियों की एक सूची अपलोड की थी जिसके लिए मूल्य निर्धारण के लिए अपेक्षित डाटा आधारित संदर्भ विपणन उपलब्ध नहीं था। उपर्युक्त ओएम की प्रतियां ड्रग्स मैनुफैक्चरर्स एसोसियेशन को यह अनुरोध करते भेजी गई थी कि वे विपणन आधारित डाटा प्रस्तुत करें और जबकि एनपीपीए औषध विभाग को डीपीसीओ, 2013 को संभावित करने का भी सुझाव दिया था ताकि जहां विपणन आधारित आंकड़े अधिकतम मूल्य निर्धारण के लिए उपलब्ध नहीं हैं और जहां ऐसी अनुसूचित विनिर्मितियों के लिए राज्य संस्थागत खरीद मूल्य उपलब्ध नहीं ताकि उसके मूल्य निर्धारण में सुविधापूर्ण विचार किया जा सके।

04. और जबकि विनिर्माताओं और आधिकारिक आंकड़े संग्रह करने वाली एजेंसी जैसे एआईओसीडी एडब्ल्यूएसीएस से उपलब्ध कराई गई जानकारी के आधार पर कतिपय अनुसूचित विनिर्मितियों के संबंध में जहां विपणन आधारित कीमतें उपलब्ध थी, एनपीपीए ने ऐसी अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम कीमत तय कर दी है। एनपीपीए ने अब तक उपलब्ध आंकड़ों के आधार पर 861 विनिर्मितियों की अधिकतम कीमतों को तय कर लिया है। हालांकि, प्रासंगिक और विश्वसनीय विपणन आधारित डेटा प्राप्त करने के कई प्रयासों के बाद भी, एनपीपीए आवश्यक विपणन डेटा की कमी के लिए शेष अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम कीमतों का निर्धारण नहीं कर पाया है।

05. और जबकि यह डीपीसीओ, 2013 के अनुसूची I के तहत अधिसूचित सभी दवाओं की अधिकतम कीमतों को संभावित करने के लिए एनपीपीए के लिए जनहितों की रक्षा के लिए मूल्य निर्धारण के वैकल्पिक तरीकों को अपनाना अनिवार्य है ताकि आवश्यक दवाइयों के उपभोक्ताओं को उपयुक्त और उचित अधिकतम कीमतों का लाभ सुनिश्चित किया जा सके।

06. और जबकि औषध विभाग(डीओपी) दिनांक 05.02.2019 के संचार के आधार पर एनपीपीए ने संस्थागत डाटा एकत्र करने के लिए अतिरिक्त प्रयास किए थे। अपेक्षित संस्थाओं से डाटा प्राप्त करने के लिए, महानिदेशक स्वास्थ्य सेवा (डीजीएचएस), केंद्रीय दवा खरीद एजेंसी; राज्य दवा खरीद एजेंसी, राज्य दवा नियंत्रक (एसडीसी), केंद्र/राज्य सरकारी अस्पताल इत्यादि को पत्र जारी किए गए थे। एनपीपीए ने 24% मार्जन प्रदान करने के लिए भारतीय उद्योग परिसंघ (सीआईआई), नई दिल्ली और इंडियन फार्मास्यूटिकल्स एलायंस (आईपीए), मुंबई से प्राप्त अभ्यावेदन को भी नोट किया था।

07. और अब भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का० आ० 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 19 द्वारा

प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए और भारत सरकार में रसायन एवं उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के का. आ. 1486(अ) दिनांक 29.03.2019 के आदेशों के अधिकतम मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:-

सारणी

क.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	कैल्शियम कार्बोनेट	गैली 500 मिग्रा.	1 गोली	1.69
2.	इथाईलएल्कोहल (डीनेचरड)	सोल्यूशन 70%	1 मिलि.	0.41
3.	दौनारुबिसीन	पाउडर फॉर IV इंजेक्शन 20 मिग्रा. (5 मिग्रा./मिलि.)	प्रत्येक पैक	237.98

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अनुसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत वस्तु एवं सेवा कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फॉर्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएं अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिकतम हो जायेंगे।

[कां. सं./205/73/2020/एफ/फा. सं0 8(73)/2020/डीपी/एनपीपीए-डिवी.II]

प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 3rd March, 2020

S.O. 959(E).—Whereas, the Department of Pharmaceuticals (hereinafter referred as DOP) has amended Schedule I of the Drugs Price Control Order (hereinafter referred as DPCO) 2013 vide S.O. 701(E) dated 10.03.2016 based on revised National List of Essential Medicine (hereinafter referred as NLEM) 2015;

02. And whereas on amendment of the list of scheduled formulations, paragraph 17 of the DPCO 2013 requires fixation of the ceiling prices of formulations (i.e. medicines) added in the Schedule I to be fixed as per the provisions of the DPCO, 2013 within a period of sixty days from the date of amendment;

03. And whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) initiated the process of the ceiling price fixation in March 2016. In this connection, NPPA vide its various Office Memorandums (OMs) had uploaded list of the scheduled formulations for which reference market based data required for price fixation was not available. Copies of the aforesaid OMs were also sent to Drugs Manufacturers Associations requesting for submission of market based data and whereas NPPA had also suggested the Department of Pharmaceuticals to amend DPCO 2013 so as to facilitate consideration of the State Institutional Procurement Price for such scheduled formulations where market based data are not available to facilitate ceiling price fixation;

04. And whereas on the basis of inputs from the manufacturer and official data collection agency viz AIOCD AWACS in respect of certain scheduled formulations where market based prices could be traced, NPPA has fixed the ceiling prices of such scheduled formulations. NPPA has so far fixed the ceiling prices of 861 formulations on the basis of available data. However, even after a number of attempts made to obtain the relevant and reliable market based data, NPPA has not been able to fix the ceiling prices of remaining scheduled formulation for the want of requisite market data;

05. And whereas, it is obligatory on the part of the NPPA to revise the ceiling prices of all the drugs notified under the Schedule I of DPCO, 2013 so as to ensure the benefit of fair and reasonable ceiling prices to the consumers of such essential medicines to protect public interest, there is a necessity to adopt alternative methods of price fixation;

06. And whereas, based on the communication of Department of Pharmaceuticals (DOP) dated 05.02.2019, NPPA had taken extra efforts to collect the institutional data. Letters were issued to Director General Health Services (DGHS), Central drug procurement agencies; state drug procurement agencies, state drug controller (SDC), Central/State Government Hospitals and private Hospitals, etc in order to obtain the data from the required Institutions. NPPA had also noted the representations received from Confederation of Indian Industry (CII), New Delhi and Indian Pharmaceutical Alliance (IPA), Mumbai for providing 24% margin.

07. And now, in exercise of the powers conferred by paragraphs 19 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S. O. 1486(E) dated 29.03.2019, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Calcium Carbonate	Tablet 500mg	1 Tablet	1.69
2.	Ethyl Alcohol (Denatured)	Solution 70%	1 ML	0.41
3.	Daunorubicin	Powder for I.V. Injection 20 mg (5 mg/ml)	Per pack	237.98

Note:

- (a) All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so

fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.

(b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.

(c) The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.

(d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.

(e) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.

(f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.

(g) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

(h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.

(i) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/205/73/2020/F F. No. 8(73)/2020/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director

आदेश

नई दिल्ली, 3 मार्च, 2020

का.आ. 960 (अ).—आदेश संख्या 31015/76/2017-मूल्य निर्धारण दिनांक 21.03.2018, 31015/81/2017-मूल्य निर्धारण दिनांक 21.03.2018, 31015/84/2017-मूल्य निर्धारण दिनांक 21.03.2018, 31015/82/2017-मूल्य निर्धारण दिनांक 21.03.2018 और 31015/79/ 2017-मूल्य निर्धारण दिनांक 21.03.2018 के माध्यम से जारी समीक्षा आदेशों के अनुरूप दिए गए निर्देशों के कार्यान्वयन में, यह मामला डीपीसीओ, 2013 के पैरा 11(3 और 4) के तहत जांच करने के लिए विशेषज्ञों की बहु-विषयक समिति के समक्ष रखा गया।

और जबकि विशेषज्ञों की बहु-विषयक समिति ने जांच की और नोट किया कि विशेष सुविधाओं वाले पैकेजों में रिंगर लैक्टेट इंजेक्शन में मामूली नवीनता है। जैसे (i) स्व-संप्रेषणीयता और स्व-सीलबिलिटी (ii) में एयर-वेंट नहीं होने और (iii) निर्माण/जलसेक/प्रवेश के स्तर के दौरान संदूषण का कोई उपाय नहीं है, जिसे बाद में विशेष सुविधाओं वाले पैक के रूप में संदर्भित किया जा सकता है।

और जबकि, विशेषज्ञों की बहु-विषयक समिति ने सिफारिश की है कि रिंगर लैक्टेट इंजेक्शन के लिए अधिसूचित अधिकतम की कीमत में 15% से अधिक की वृद्धि उन कंपनियों के उत्पादों को दी जा सकती है जिनके लिए औषध विभाग द्वारा समीक्षा के आदेश जारी किए गए हों।

इसलिए, भारत सरकार के रसायन एवं उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी कार्यालय आदेश 1394 (अ) दिनांक 30 मई, 2013, का.आ. 1192(अ) दिनांक 22 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 11 के उप-पैरा 3 और 4 प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, जिसमें अब तक यह पैक में रिंगर लैक्टेट इंजेक्शन से संबंधित है, जिसमें विशेष सुविधाएँ हैं जैसे (i) स्व-संप्रेषणीयता और स्व-सीलबिलिटी (ii) एयर-वेंट नहीं होना और (iii) निर्माण/जलसेक/प्रवेश स्तर के दौरान संदूषण का कोई उपाय नहीं है, तालिका 'बी' में विनिर्दिष्ट विनिर्माताओं द्वारा निर्मित है, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (बाद में एनपीपीए के रूप में संदर्भित किया गया) नीचे की सारणी 'ए' के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ 3 और 4 में तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप और प्रबलता और इकाई (यूनिट)/पैकिंग के साथ उक्त स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है को छोड़कर अधिकतम मूल्य नियत करती है।

सारणी 'ए'

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत जीएसटी को छोड़कर
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1	रिंगर लैक्टेट	इंजेक्शन 100 मिली	प्रत्येक 100 मिलीलीटर पैक में विशेष विशेषताएं हैं	23.51
2	रिंगर लैक्टेट	इंजेक्शन 250 मिली	प्रत्येक 250 मिलीलीटर पैक में विशेष विशेषताएं हैं	40.08
3	रिंगर लैक्टेट	इंजेक्शन 500 मिली	प्रत्येक 500 मिलीलीटर पैक में विशेष विशेषताएं हैं	51.07
4	रिंगर लैक्टेट	इंजेक्शन 1000 मिली	प्रत्येक 1000 मिलीलीटर पैक में विशेष विशेषताएं हैं	89.77

सारणी 'बी'

क्र.सं.	निर्माता का नाम
(1)	(2)
1	मैसर्स अल्बर्ट डेविड लिमिटेड
2	मैसर्स एक्ज्यूलाइफ हेल्थकेयर प्रा. लिमिटेड
3	मेसर्स बी. ब्रौन मेडिकल (इंडिया) प्रा. लिमिटेड
4	मेसर्स फ्रेसेनियस काबी इंडिया प्रा. लिमिटेड
5	मैसर्स ओस्तुका फार्मास्यूटिकल्स इंडिया प्रा. लिमिटेड

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(ग) निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से अनुपालन में एक मूल्य सूची जारी करेगा।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(ङ) कोई अन्य विनिर्माता जो विशेष सुविधाओं वाले पैकेजों में रिंगर लैक्टेट इंजेक्शन में जैसे (i) स्व-संप्रेषणीयता और स्व-सीलबिलिटी (ii) में एयर-वेंट नहीं होने और (iii) निर्माण/जलसेक/प्रवेश के स्तर के दौरान संदूषण का कोई उपाय नहीं है, के लिए अलग अधिकतम मूल्य का दावा करता है तो वह अलग अधिकतम मूल्य अनुमोदन के लिए एनपीपीए को आवेदन करेगा।

(च) निर्मित किए गए अन्य विशेष सुविधाओं या किसी अन्य पैक आकार के लिए निर्माता अपनी विनिर्मिति के निर्माण के लिए विशिष्ट मूल्य अनुमोदन हेतु एनपीपीए से संपर्क करेगा।

(छ) उपर्युक्त सारणी में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

(ज) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(झ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएं अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(ञ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां.सं./205/73/2020/एफ.फा. सं० 8(73)/2020/डीपी/एनपीपीए-डिवी. II]
प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 3rd March, 2020

S. O.960 (E).—In implementation of directions given in line with review orders issued vide orders no. 31015/76/2017-Pricing dated 21.03.2018, 31015/81/2017-Pricing dated 21.03.2018, 31015/84/2017-Pricing dated 21.03.2018, 31015/82/2017-Pricing dated 21.03.2018 and 31015/79/2017-Pricing dated 21.03.2018, the matter was placed before the Multidisciplinary Committee of Experts for examination under para 11(3&4) of DPCO 2013.

And whereas the Multidisciplinary Committee of Experts examined and noted that the ringer lactate injection in packages having special features have a minor innovation in the packaging like (i) self collapsibility and self-sealability (ii) not having air-vent and (iii) there is no chance of contamination during manufacture / infusion/admixing levels, which may hereinafter referred to as pack having special features.

And whereas, the Multidisciplinary Committee of Experts recommended that an increase of 15% over and above the ceiling price notified for ringer lactate injection may be allowed to the products of the companies for which the review orders have been issued by Department of Pharmaceuticals.

Therefore, in exercise of powers, conferred by sub paragraph (3) and (4) of paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013, S.O. 1192(E) dated 22nd March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers in so far as it

relates to ringer lactate injection in pack having special features like (i) self collapsibility and self-sealability (ii) not having air-vent and (iii) there is no chance of contamination during manufacture / infusion/admixing levels, manufactured by the manufacturers specified in Table 'B', the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (5) of the table 'A' herein below as ceiling price exclusive of goods and services tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit/packaging specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE 'A'

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form and Strength	Unit	Ceiling Price excluding GST (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1	Ringer lactate	Injection 100 ml	Each 100 ml pack having special features	23.51
2	Ringer lactate	Injection 250 ml	Each 250 ml pack having special features	40.08
3	Ringer lactate	Injection 500 ml	Each 500 ml pack having special features	51.07
4	Ringer lactate	Injection 1000 ml	Each 1000 ml pack having special features	89.77

Table 'B'

Sl. No.	Name of Manufacturer
(1)	(2)
1	M/s Albert David Ltd
2	M/s Aculife Healthcare Pvt. Ltd
3	M/s B. Braun Medical (India) Pvt. Ltd
4	M/s Fresenius Kabi India Pvt. Ltd
5	M/s Ostuka Pharmaceuticals India Pvt. Ltd

Note:

(a) All the existing manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus goods and services tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise their prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any.

(b) The manufacturers may add goods and services tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.

(c) The manufacturer shall issue a price list in Form-V in compliance from date of this notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013.

(d) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.

(e) Any other manufacturer claiming separate ceiling price for ringer lactate injection in pack having special features like (i) self collapsibility and self-sealability (ii) not having air-vent and (iii) there is no chance of contamination during manufacture / infusion/admixing levels shall apply to NPPA for separate ceiling price approval.

(f) For other special features claimed or any other pack size manufactured, the manufacturer shall approach the NPPA for specific price approval for its formulation.

(g) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.

(h) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

(i) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Price Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.

(j) Consequent to the issue of ceiling prices of such formulations for specified in column (2) of the above Table A in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/205/73/2020/F.F.No. 8(73)/2020/D.P./NPPA-Div.II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director

परिशिष्ट

नई दिल्ली, 3 मार्च, 2020

का.आ. 961(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की अधिसूचना का.आ. 416(अ), दिनांक 28 जनवरी, 2020 जो खुदरा मूल्य से संबंधित है भारत के असाधारण राजपत्र में तालिका के क्रम सं. 16 का हिंदी और अंग्रेजी दोनों का रूपांतरण निम्नानुसार पढ़ा जाए।
इसके स्थान पर

क. सं.	अनुसूचित विनिर्माता का नाम/ब्रांड का नाम	प्रबलता	इकाई	विनिर्माता और विपणन कंपनी	खुदरा मूल्य (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
16.	डेक्सट्रोमेथ्रोपैन हाइड्रोब्रोमाइड + क्लोरेफेनिरामाइन मैलेट सिरप	प्रत्येक 5 मिलि. सिरप में: डेक्सट्रोमेथ्रोपैन हाइड्रोब्रोमाइड आईपी 10 मिग्रा., क्लोरेफेनिरामाइन मैलेट आईपी 5 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स ज़ाइडस हेल्थकेयर लिमिटेड	0.74

पढ़ा जाए

क. सं.	अनुसूचित विनिर्माता का नाम/ब्रांड का नाम	प्रबलता	इकाई	विनिर्माता और विपणन कंपनी	खुदरा मूल्य (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
16.	डेक्सट्रोमेथ्रोपैन हाइड्रोब्रोमाइड + क्लोरेफेनिरामाइन मैलेट सिरप	प्रत्येक 5 मिलि. सिरप में: डेक्सट्रोमेथ्रोपैन हाइड्रोब्रोमाइड आईपी 10 मिग्रा., क्लोरेफेनिरामाइन मैलेट आईपी 4 मिग्रा.	1 मिलि.	मैसर्स ज़ाइडस हेल्थकेयर लिमिटेड	0.74

दिनांक 28 जनवरी, 2020 के मूल आदेश का.आ. 416 (अ) में उल्लेखित सभी नोट्स और अन्य समग्री समान रहेगी।

[कां. सं./205/73/2020/एफ/फा. सं0 8(73)/2020/डीपी/एनपीपीए-डिवी. II]

प्रसेनजीत दास, सहायक निदेशक

ADDENDUM

New Delhi, the 3rd March, 2020

S.O.961(E).—In the National Pharmaceutical Pricing Authority's notification S.O. 416(E), dated 28th January 2020 relating to the retail price, published in the Gazette of India, Extraordinary, the Entry at Sl. No. 16 of the Table, both in Hindi & English version, be read as follows :

Instead of

Sl. No.	Name of the Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
16.	Dextromethorphan Hydrobromide + Chlorpheniramine Maleate Syrup	Each 5ml Syrup contains: Dextromethorphan Hydrobromide IP 10mg Chlorpheniramine Maleate IP 5mg	1 ml	M/s Zydus Healthcare Limited	0.74

Read as

Sl. No.	Name of the Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
16.	Dextromethorphan Hydrobromide + Chlorpheniramine Maleate Syrup	Each 5ml Syrup contains: Dextromethorphan Hydrobromide IP 10mg Chlorpheniramine Maleate IP 4mg	1 ml	M/s Zydus Healthcare Limited	0.74

All the notes and other contents mentioned in the original order S.O. 416(E) dated 28th January 2020 shall remain same.

[PN/205/73/2020/F.F. No. 8(73)/2020/D.P./NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Assistant Director